PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 5: C12N 15/86, A61K 48/00 C12N 15/19, 15/26, 5/06 A61K 35/12

(11) Numéro de publication internationale:

WO 93/19191

(43) Date de publication internationale: 30 septembre 1993 (30.09.93)

PCT/FR93/00264 (21) Numéro de la demande internationale:

(22) Date de dépôt international:

16 mars 1993 (16.03.93)

A1

(30) Données relatives à la priorité:

92/03120

16 mars 1992 (16.03.92) FR

Yves Plasseraud S.A., 67, boulevard Haussmann, F-75008 Paris (FR).

(74) Mandataires: GUTMANN, Ernest etc.; Ernest Gutmann-

(81) Etats désignés: AU, CA, FI, HU, JP, NO, NZ, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

(71) Déposants (pour tous les Etats désignés sauf US): CENTRE NATIONAL DE LA RECHERCHE SCIENTIFIQUE [FR/FR]; 15, quai Anatole-France, F-75007 Paris (FR). INSTITUT GUSTAVE ROUSSY [FR/FR]; Rue Camille-Desmoulins, F-94805 Villejuif Cédex (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): HADDADA, Hédi [TN/FR]; I, rue Jules-Guesde - Ap. 221, F-94140 Alfort-ville (FR). RAGOT, Thierry [FR/FR]; 12 A, rue Charles-Infroit, F-92190 Meudon (FR). PERRICAUDET, Michel [FR/FR]; 20, résidence du Moulin, F-28150 Ouarville (FR).

(54) Title: DEFECTIVE RECOMBINANT ADENOVIRUSES EXPRESSING CYTOKINES FOR USE IN ANTITUMO-RAL TREATMENT

(54) Titre: ADENOVIRUS RECOMBINANTS DEFECTIFS EXPRIMANT DES CYTOKINES POUR TRAITEMENT

ANTITUMORAL

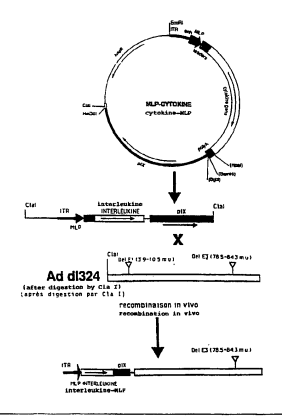
(57) Abstract

Recombinant nucleic acid for use in the production of a defective adenovirus containing an inserted sequence coding for a cytokine under the control of a promotor in the genomic sequence of the recombinant adenovirus. Said recombinant adenovirus is useful in the preparation of anti-tumoral drugs capable of being directly injected into the tumour of the host.

(57) Abrégé

•

L'invention concerne un acide nucléique recombinant utilisable pour la production d'un adénovirus défectif contenant un insérat codant pour une cytokine sous le contrôle d'un promoteur au sein de la séquence génomique de l'adénovirus recombinant. Cet adénovirus recombinant est utilisable pour la préparation de médicaments anti-tumoraux sous forme directement injectable dans la tumeur de l'hôte.



UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Autriche	FR	France	MR	Mauritanie
ΑU	Australie	GA	Gahon	MW	Malawi
BB	Barbade	GB	Royaume-Uni	NL.	Pays-Bas
BE	Belgique	GN	Guinée	NO	Norvère
BF	Burkina Faso	GR	Grèce	NZ	Nouvelle-Zélande
BG	Bulgarie	HU	Flongrie	PL.	Pologne
BJ	Bênîn	ΙE	frlande	PT	Portugal
BR	Brčsil	IT	Italie	RO	Roumanic
CA	Canada	JP	Japon	RU	Fédération de Russie
CF	République Centrafricaine	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CC	Congo ·		de Corée	SE	Suede
CH	Suisse	KR	République de Corée	SK	République stoyaque
CI	Côte d'Ivoire	ΚZ	Kazakhstan	SN	Sénégal
CM	Cameroun	Li	Liechtenstein	SU	Union sovičtique
CS	Tchécoslovaquie ·	LK	Sri Lanka	TD	Tchad
CZ	République tehèque	LU	Luxenbourg	TG	Togo
DE	Allemagne	MC	Monaco	UA	Ukraine
DK	Danemark	MG	Madagascar	US	Etats-Unis d'Amérique
ES	Espagne	ML.	Mali *	VN	Viet Nam
Fi	Finlande	MN	Mongolic		* 106 1 100111

ADENOVIRUS RECOMBINANTS DEFECTIFS EXPRIMANT DES CYTOKINES POUR TRAITEMENT ANTITUMORAL

cytokines sont des molécules (hormones) produites par des cellules à la suite stimulation antigénique ou d'une activation d'autres facteurs. La première cytokine qui ait été produite est l'interleukine 1 (IL-1). Elle permet l'activation des cellules T, qui se mettent à leur tour à produire toute une batterie de lymphokines dont certaines sont indispensables pour l'activation du système immunitaire et les défenses contre infections virales ou parasitaires.

Depuis quelques années, les cytokines sont utilisées en immunothérapie anticancéreuse. Néanmoins leur administration par la voie générale pose un certain nombre de problèmes. L'IL-2 par exemple donne des effet secondaires assez importants; elle est rapidement métabolisée, de sorte que de fortes doses doivent être administrées de façon répétée.

On est donc à la recherche de meilleures voies d'administration qui augmenteraient leur efficacité, tout en diminuant leurs effets indésirables.

L'invention a donc pour objet des adénovirus recombinants défectifs exprimant une ou plusieurs cytokines, ainsi que l'utilisation de ces adénovirus recombinants pour la constitution de compositions pharmaceutiques, notamment antitumorales, plus particulièrement de compositions directement injectables dans des tumeurs solides de l'hôte.

La présente invention a pour objet des adénovirus recombinants défectifs caractérisés en ce qu'ils comportent un génome d'adénovirus non réplicable, défectif dans lequel sont insérées une ou plusieurs séquences d'acide nucléique codant pour une ou

2

plusieurs cytokines, notamment lymphokines, sous le contrôle d'un ou plusieurs promoteurs susceptibles d'être reconnus par les polymérases de cellules humaines, plus particulièrement de cellules tumorales humaines ou de cellules infiltrant es tumeurs.

L'invention concerne plus particulièrement les acides nucléiques recombinants susceptibles d'être mis en oeuvre pour la production de tels adénovirus recombinants défectifs.

Un tel acide nucléique recombinant caractérisé en ce qu'il comporte, d'une part, séquence génomique d'un adénovirus défectif en ce qu'elle est dépourvue des séquences nécessaires à sa réplication, mais comportant néanmoins celles des séquences qui dans ce génome sont le support de l'information génétique nécessaire à l'adénovirus correspondant pénétrer pour dans les cellules infectables par celui-ci, ainsi que l'ensemble des séquences essentielles nécessaires à l'encapsidation de cet adénovirus, et, d'autre part, un contenant une séquence nucléique codant pour une cytokine, cet insérat étant sous le contrôle d'un promoteur présent ou préalablement inséré dans la susdite séquence génomique.

Les adénovirus, notamment les adénovirus de type 2 ou 5 susceptibles d'infecter les humains (ou adénovirus humains), ou encore les adénovirus de sérotype 4 et 7, représentent des vecteurs particulièrement préférés dans le cadre de la présente invention, en raison notamment de la grande taille du fragment d'ADN étranger qu'il est possible d'insérer dans le génome de ces virus.

Avantageusement, la ou les séquence(s) d'acide nucléique d'insertion sus-mentionnée(s), codant pour une ou plusieurs cytokines prédéterminées, sont contenues dans un génome défectif d'adénovirus,

dépourvu des séquences nucléotidiques essentielles nécessaires à la réplication de ces adénovirus, et plus particulièrement des transactivateurs ElA et ElB et, le cas échéant, de la région E3 de l'adénovirus, ou encore de ses régions E1 et E3.

En d'autres termes l'invention met à profit la capacité de ces adénovirus recombinants défectifs d'autoriser l'expression de la séquence d'insertion qu'ils contiennent dans les cellules envahissent, même lorsqu'en raison de leur caractère défectif ils ne s'y multiplient pas. En d'autres termes l'invention a pour objectif de faire secréter les cytokines au sein même des cellules de la tumeur à traiter (cellules tumorales elles-mêmes et cellules, notamment lymphocytes, qui infiltrent ces tumeurs) lorsque celles-ci ont été infectées par ces adénovirus défectifs, en particulier lorsque ceux-ci injectés directement dans la tumeur. Les cytokines produites activeront ainsi en priorité, in situ, les cellules cytotoxiques infiltrant la tumeur et celles se trouvant à proximité de la tumeur.

En ce qui concerne la séquence d'insertion dans le génome d'adénovirus recombinant défectif, elle peut être choisie parmi toutes celles qui expriment une cytokine capable d'exercer un effet, soit antitumoral direct, soit activateur de cellules immunocompétentes de l'organisme, soit les deux à la fois.

Parmi ces cytokines on mentionnera à titre d'exemples : IL-1, IL-2, IL-3, IL-4, IL-5, IL-6 interféron α , interféron γ , "tumor necrosis factor" alpha (TNF α) (facteur alpha de nécrose de tumeur).

Les mêmes adénovirus recombinants peuvent aussi être utilisés dans le cas de certaines maladies, où il y a une déficience immunitaire et dans le cas de certaines maladies parasitaires ou virales (en particulierinterféron γ , α et/ou GM-CSF), notamment

par administration par la voie générale ou par l'intermédiaire de cellules, de préférence humaines prises dans un état autorisant leur injection chez l'homme, ces cellules ayant au préalable été infectées par un adénovirus défectif recombinant conforme à l'invention.

On rappelle ci-après les propriétés de certaines de ces cytokines.

Interleukine 1 (IL-1):

Elle est produite essentiellement par les monocytes et les macrophages activés. Son poids moléculaire est d'environ 17 Kilodaltons. Elle présente plusieurs activités, parmi lesquelles :

- a) une action chemoattractive sur les cellules polymorphonuclées et les macrophages (1,2),
- b) une augmentation de l'activité cytotoxique des cellules cytotoxiques spontanées ("Natural Killer", ou Nk),
- c) une induction de fièvre à la suite d'une infection,
- d) surtout l'activation des cellules T pour la production d'autres facteurs.

Interleukine 2 (IL-2), Interleukine 4 (IL-4) et Interleukine 5 (IL-5):

Elles sont produites par des lymphocytes T activés. L'action de ces cytokines est restreinte aux cellules du sytème immunitaire, elles provoquent leur multiplication et leur activation: IL-2 et IL-4 ont été essayés en immunothérapie antitumorale chez la souris et chez l'homme. Chez la souris, elles agissent de façon synergique et provoquent la régression tumorale.

Interleukine 6 (IL-6)

Elle est produite par des nombreux types cellulaires dont les lymphocytes T, les macrophages, les fibroblastes... Elle induit la différenciation

finale des lymphocytes B qui deviennent producteurs d'anticorps.

"Tumor Necrosis Factor- α " (TNF- α) (facteur- α de nécrose des tumeurs) :

C'est un facteur produit par les macrophages. Il a une double action : une action directe sur les cellules tumorales en provoquant leur lyse et une activation du sytème immunitaire.

L'utilisation du TNF- α chez l'homme doit se faire avec précaution, étant donné que de nombreuses cellules en possèdent le récepteur : d'où l'intérêt de n'induire sa sécrétion que localement, au sein même de la tumeur, pour limiter ses effets non désirables sur les autres cellules de l'hôte.

Interleukine 3 (IL-3), Interleukine 7 (IL-7), et
"Colony stimulating Factor" (CSF).

Ce sont des facteurs de croissance hématopoiétique. Ils sont produits essentiellement par les lymphocytes, les monocytes et les macrophages. Ils agissent à différents niveaux de l'hématopoïese, c'est-à-dire des différentes étapes de différenciation de cellules de moëlle en cellules sanguines. En outre le CSF exerce des effets très importants au niveau des défenses primaires l'organisme vis-à-vis de défenses bactériennes en attirant les macrophages vers les sites d'infection et en augmentant leur capacité de phagocytose.

En combinaison avec l'IL-2 et l'IL-4, le GM-CSF, s'avère être un important facteur antitumoral.

<u>L'interféron</u> γ (IFN γ)

L'interféron $\alpha(IFN\alpha)$

C'est un facteur produit par les cellules T activées; il est doué de propriétés antivirales; il inhibe la multiplication des virus et des parasites et provoque la lyse des cellules infectées et de certaines cellules tumorales.

6

Produit par des cellules T et des monocytes, il présente un effet antiviral et lytique sur des cellules infectées. L'IFN α a été utilisé en immunothérapie contre certains types de cancer dont le mesothélium.

Bien entendu l'invention n'est pas limitée, quant au choix des séquences d'insertion utilisables dans des adénovirus conformes à l'invention, à celles qui ont été identifiées ci-dessus. Néanmoins celles-ci sont illustratives de la palette des possibilités qui s'offrent au thérapeute, à qui appartient le choix de l'adénovirus recombinant défectif le plus approprié à mettre en oeuvre, compte tenu de la nature des tumeurs à combattre.

L'invention concerne également des compositions pharmaceutiques comprenant un ou plusieurs vecteurs recombinants tels décrits que ci-dessus. association avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable. particulier des en compositions directement injectables dans les tumeurs à traiter, stériles, isotoniques, ou des compositions sèches, notamment lyophilisées, qui, par addition selon le cas d'eau stérilisée ou de sérum physiologique, permettent reconstitution solutés constitution ou de directement injectables dans les tumeurs.

L'injection directe dans la tumeur d'adénovirus modifiés, non réplicables, offre l'avantage d'une part d'éviter la diffusion des adénovirus recombinants dans la circulation générale avec, pour conséquence, les effets secondaires susceptibles d'être exercés par les cytokines exprimées ailleurs que sur les sites où la manifestation de leur action est recherchée, en l'occurence les cellules tumorales, elles-mêmes ou les cellules, notamment lymphocytes, qui les infiltrent ou qui se trouvent à leur proximité immédiate. De

7

préférence, l'injection est réalisée à tout le moins dans au moins un site de la tumeur primaire.

L'invention n'est pas davantage limitée l'administration des adénovirus recombinants contenant les séquences codant pour les cytokines du genre en question directement dans les tumeurs. Toute autre voie d'administration permettant un accès de ces adénovirus recombinants à la tumeur à traiter être envisagée. En particulier, on peut avoir recours à des cellules compatibles avec l'hôte, par exemple des fibroblastes humains, de préférence préalablement prélevés chez l'hôte lui-même.

L'invention concerne également cultures cellulaires, par exemple des fibroblastes en culture préalablement infectés par des acides nucléiques recombinants, plus particulièrement les adénovirus défectifs sus-définis. Ces cellules infectées, le cas échéant atténuées ou rendues immunologiquement inertes, par exemple par irradiation, contribuent à l'éradication de tumeurs installées, lors de leur injection par la voie générale. Cette injection peut être envisagée soit seule, soit en sus đе l'injection directement dans la tumeur.

L'invention a également pour objet un procédé d'obtention des adénovirus recombinants décrits cidessus qui comprend, après l'étape de construction proprement dite d'un vecteur par introduction d'un ou plusieurs acide(s) nucléique(s) d'insertion dans le génome de l'adénovirus défectif initial, une étape de transformation de lignées cellulaires transformables d'eucaryotes supérieurs (notamment d'origine humaine ou animale) comportant elles-mêmes une séquence distincte de nucléotides apte à complémenter la ou les parties qui font défaut au génome de l'adénovirus défectif et sans lesquelles la réplication de ce dernier est interdite, ladite séquence distincte étant

de préférence incorporée au génome des cellules de ladite lignée cellulaire.

A titre d'exemple préféré de telles lignées cellulaires, on mentionnera la lignée 293, lignée de rein embryonnaire humain qui contient, intégrés dans son génome, les onze premiers pourcents de l'extrémité gauche du génome d'un adénovirus de type 5 (Ad5). Ceux-ci peuvent alors complémenter des virus recombinants défectifs qui portent des délétions de cette région. Un tel procédé d'obtention est plus particulièrement décrit dans la demande de brevet européen n° 0 185 573 du 20/11/85.

Après transformation de ces lignées cellulaires, les adénovirus défectifs ainsi multipliés et produits sont récupérés à partir du milieu de culture des cellules de ces lignées et purifiés.

La présente invention sera d'avantage détaillée dans la description qui suit des possibilités de construction d'un adénovirus vecteur recombinant contenant au moins une séquence codant pour une cytokine, en particulier une lymphokine.

I. METHODES

a) Cellules et virus

La lignée cellulaire 293 rénale embryonnaire humaine transformée par Ad-5 (Graham et al., 1977), a été utilisée pour la transfection d'ADN ainsi que pour la multiplication et la titration d'Adénovirus (Ad). En effet, la lignée cellulaire 293 complémente les fonctions des gènes de fonctions E1A et E1B et permet la réplication des Ad-recombinants défectifs. Pour la construction de l'Ad recombinant, l'Ad5-d1324 humain, portant des délétions dans les régions E1 (3.9-10.5 m.u.) et E3 (78.5-84.3 m.u.), a été utilisé (Shenk et Williams, 1984). Les lignées cellulaires 293, Hela et

9

Vero ont été maintenues dans un milieu de culture minimum essentiel Eagle avec 10 % de sérum de veau fétal.

b) <u>Construction</u> <u>des plasmides permettant</u> l'expression de différentes cytokines

Le vecteur d'expression eucaryote pMLP10 a été décrit (Ballay et al., 1985). Un dérivé de ce vecteur (pMLP18) a été construit par insertion d'une séquencé contenant différents sites uniques de restriction en aval du promoteur majeur tardif d'adénovirus. Ces sites permettant ainsi le clonage des différents gènes codant pour les cytokines choisies sous le contrôle du promoteur viral. En aval de cette séquence contenant ces sites uniques de restriction a été placée séquence contenant le signal de polyadénylation du gène codant pour les antigènes précoces du virus SV40. Le fragment BgIII - HindIII d'Ad5 est cloné en aval. Cette séquence de 3 Kpb contient le gène codant pour la protéine IX qui est nécessaire pour l'encapsidation du génome viral au-dela de 97 % de sa taille normale et permet la recombinaison in vivo ultérieure. Les séquences codant pour les gènes des différentes cytokines sont isolées à partir de plasmides obtenus auprès de différentes équipes. Ces séquences, obtenues après clivage au moyen de différentes enzymes restriction sont introduites dans le site de clonage multiple du vecteur d'expression décrit ci-dessus (pMLP-18). On obtient ainsi les différents plasmides dénommés pMLP-cytokine (IL-2, IL-4 etc...) qui sont utilisés pour l'obtention des virus recombinants comme décrit dans le paragraphe suivant.

c) <u>Transfection d'ADN et isolement de virus</u> recombinants

Les adénovirus recombinants défectifs Adcytokines ont été obtenus par recombinaison <u>in vivo</u> entre le fragment droit du génome viral clivé au préalable par l'enzyme de restriction Cla I et la séquence homologue existant sur les plasmides pMLPcytokine décrits ci-dessus. Le mélange du fragment du (2,6 m.u. - 100 m.u.) purifié génome viral clivage et du plasmide linéarisé par l'enzyme de restriction Cla I ou Pvu I est transfecté dans les cellules 293 en utilisant la méthode de précipitation au phosphate de calcium (Graham et Van Der Eb, 1973). Des plages de cellules montrant un effet cytopathique ont été isolées 10 jours après et le virus a été amplifié en culture. L'ADN viral a été extrait par la procédure Hirt (Graham et al., 1977) et les virus recombinants ont été identifiés par cartographie avec des enzymes de restriction.

La figure 1 représente schématiquement une construction de ce type mettant en oeuvre une séquence d'insertion codant pour une interleukine (IL-2, IL-4, etc..).

Dans cette figure :

- "leaders" correspond à un leader tripartite
- "Del" correspond à une "délétion"
- Ad dl 324 correspond à un adénovirus pourvu des "délétions" sus-indiquées.

d) <u>Expression des séquences codant pour une cytokine</u> exprimée

lignées cellulaires Hela ou Vero sont Des recombinants virus défectifs les infectées avec Les cellules effectivement transfectées obtenus. peuvent être caractérisées essentiellement grâce à la détection de l'activité de la cytokine libérée dans leur milieu de culture. Dans le cas de IL-II des atteindre 2 de 1 à pouvant μg rendements d'interleukine pour 106 cellules ont été observés.

Les cellules infectées par un recombinant Adcytokine sécrètent dans le milieu de culture des quantités variables de la cytokine. Il existe différentes méthodes pour la détection et la quantification des cytokines produites.

- 1) <u>Méthodes quantitatives</u>:
- ELISA, en utilisant des anticorps spécifiques
- RIA (radioimmunoassay)
- Western blot
- Méthodes qualitatives (ou biotests) : basées sur les propriétés biologiques des cytokines Par exemple :
- IL-2: Test de prolifération des cellules CTL-L2 (les cellules CTL-L2 ne se multiplient et ne se maintiennent en culture qu'en présence d'IL-2 dans le milieu de culture)
- IL-3 et GM-CSF : Test de prolifération des cellules TF-1
- IL-4 : Test de prolifération des cellules CTL-L2
 et induction de CD23 solubles par certaines cellules
 dont les lymphocytes.
- INF- α : Test de cytotoxicité sur les cellules L92-9.
- Test de neutralisation : L'effet des cytokines peut être bloqué en incubant les cellules cibles en présence de cellules d'anticorps spécifiques.

Quelques résultats obtenus avec le vecteur adénovirus portant le gène de l'IL-2(Ad-IL-2) sont exposés ci-après.

- 1) Les cellules infectées <u>in vitro</u> avec l'Ad-IL-2 sécrétant des quantités significatives d'IL-2 fonctionnelle.
- 2) L'injection directe du vecteur portant le gène de l'IL-2 dans des tumeurs déjà établies chez l'animal (le diamètre tumoral au moment de l'injection est entre 4 et 7 mm) induit la stimulation des systèmes immunitaires qui se traduit par une stabilisation de la taille de la tumeur, puis sa régression jusqu'à disparition complète dans 40 % à 50 % des cas.

Ce résultat peut être amélioré en traitant les tumeurs dans une phase plus précoce de son développement ou en utilisant différents vecteurs à la fois par exemple association de Ad-IL-2 avec Ad-INF et/ou Ad-IL-4, Ad-GM-CSF, Ad-IL-3. Cette combinaison est à préciser selon le type de tumeur.

- 3) Les cellules tumorales infectées <u>in vitro</u> puis injectées à des animaux syngénéïques ou même à des animaux immunodéficients (souris Nu/Nu) perdent leur pouvoir tumorigène (au moins jusqu'à 80 % des animaux rejettent les cellules tumorales ; en d'autres termes, les cellules tumorales ne prolifèrent plus chez 80 % des animaux immunodéficients injectés avec ces cellules.
- 4) Les animaux ayant rejeté une première injection de cellules tumorales infectées sont hautement immunisés et sont protégés contre des cellules tumorales parentales (non infectées) et injectées à différents temps et à différents endroits.

Co-injectées avec des cellules tumorales infectées <u>in vitro</u>, les cellules spléniques de ces animaux immunisés sont en plus capables de transférer l'immunité anti-tumorale à des animaux récipients.

Il va de soi que les descriptions constructions d'adénovirus défectifs recombinants cidessus envisagées n'ont aucun caractère restrictif. D'autres constructions peuvent être réalisées, notamment selon les variantes encore indiquées ciaprès à titre d'exemples.

1) Echange des promoteurs

Le promoteur majeur tardif d'Adénovirus peut être substitué par d'autres promoteurs ubiquitaires mais d'origine exogène tels que :

- promoteur contenu dans le LTR (Long Terminal Repeat) de RSV (Rous Sarcome Virus)
- le promoteur du gène IE de CMV (cytomégalovirus)

FEUILLE DE REMPLACEMENT ISA/EP

- les promoteurs inductibles MMTV (Mouse Mammary Tumor Virus) ou métallothionine.

De même des promoteurs permettant une expression plus spécifique, restreinte aux cellules tumorales peuvent être utilisés comme par exemple :

- le promoteur du gène rep du parvovirus HI.

L'invention concerne encore un acide nucléique recombinant du type sus-indiqué, caractérisé en ce que la séquence génomique de l'adénovirus est dépourvue de sa région d'extrémité 5', en aval du promoteur précoce de la région ElA de l'adénovirus, et en ce que la séquence codant pour la cytokine est placée sous le contrôle de ce promoteur précoce. Cet acide nucléique recombinant peut également être mis en oeuvre dans les applications plus particulièrement mentionnées en rapport avec les ADNs recombinants dans lesquels la séquence codant pour la cytokine est placée sous le contrôle du promoteur majeur tardif de l'adénovirus.

2) <u>Expression simultanée de plusieurs gènes de</u> cytokines

- 3 types de constructions sont décrites :
- les gènes de cytokines sont sous le contrôle de deux promoteurs soit identiques, soit différents (MLP et RSV par exemple) et situés à la suite l'un de l'autre.
- les gènes des cytokines sont sous le contrôle de promoteurs distincts et clonées dans des régions distinctes du virus.

14

REVENDICATIONS

- Acide nucléique recombinant comportant, d'une 1. part, une séquence génomique d'un adénovirus défectif en ce qu'elle est dépourvue des séquences nécessaires à sa réplication, mais comportant néanmoins celles des séquences qui dans ce génome sont le support de l'information génétique nécessaire à l'adénovirus pénétrer correspondant pour dans les infectables par celui-ci, ainsi que l'ensemble des séquences essentielles nécessaires à l'encapsidation de cet adénovirus, et, d'autre part, un insérat contenant une séquence nucléique codant pour une cytokine, cet insérat étant sous le contrôle d'un promoteur présent ou préalablement inséré dans susdite séquence génomique.
- 2. Acide nucléique recombinant selon la revendication l caractérisé en ce qu'il est dépourvu des transactivateurs ElA et ElB et, le cas échéant, de la région E3 de l'adénovirus.
- 3. Acide nucléique recombinant selon la revendication 1 caractérisé en ce que la séquence génomique de l'adénovirus est dépourvue de sa région d'extrémité 5', en aval du promoteur précoce de la région ElA de l'adénovirus, et en ce que la séquence codant pour la cytokine est placée sous le contrôle de ce promoteur précoce.
- 4. Acide nucléique recombinant selon la revendication 1 ou la revendication 2 caractérisé en ce que la séquence codant pour la cytokine est placée sous le contrôle d'un promoteur tardif de l'adénovirus.
- 5. Acide nucléique recombinant selon la revendication 1, caractérisé en ce que la séquence génomique de l'adénovirus est pourvue d'un promoteur

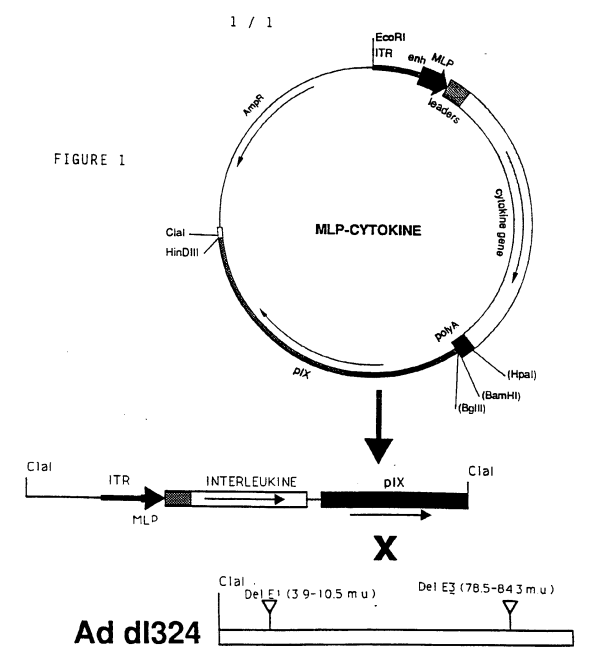
étranger au génome de l'adénovirus, et en ce que la séquence codant pour la cytokine est placée sous le contrôle de ce promoteur étranger.

- 6. Acide nucléique recombinant caractérisé, soit en ce que l'insérat contient des séquences codant pour plusieurs cytokines, soit en ce qu'il contient des insérats distincts respectivement placés sous le contrôle de promoteurs distincts, également distincts.
- 7. Adénovirus défectif caractérisé en ce qu'il contient l'acide nucléique recombinant selon l'une quelconque des revendications 1 à 6.
- 8. Culture de cellules, notamment d'origine humaine, caractérisée en ce qu'elles sont infectées par l'adénovirus selon la revendication 7.
- 9. Composition pharmaceutique contenant l'adénovirus recombinant selon la revendication 7 en association avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable, notamment.
- 10. Utilisation de l'adénovirus recombinant selon la revendication 7 pour la préparation de médicaments antitumoraux, de préférence sous forme directement injectable dans une tumeur de l'hôte.
- 11. Composition pharmaceutique contenant des cellules selon la revendication 8, de préférence humaines, dans un état autorisant leur injection à l'homme.
- Procédé de production d'adénovirus recombinants selon la revendication 7 caractérisé par transformation dе lignées cellulaires transformables d'eucaryotes supérieurs (notamment d'origine humaine ou animale) comportant elles-mêmes une séquence distincte de nucléotides apte complémenter la partie du génome de l'adénovirus dont celui-ci est dépourvu et qui serait essentielle à sa réplication, ladite séquence distincte étant préférence incorporée au génome des cellules de ladite lignée cellulaire, et en ce que l'on récupère les

16

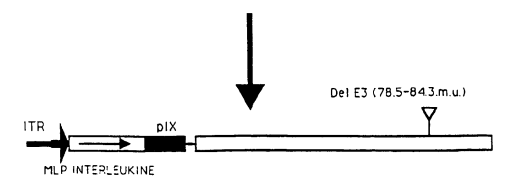
adénovirus recombinants défectifs produits à partir du milieu de culture des cellules desdites lignées cellulaires.

13. Procédé selon la revendication 12 caractérisé en ce que le génome d'adénovirus défectifs est dépourvu de sa région d'extrémité 5' et que la lignée cellulaire est une lignée de rein embryonnaire humain telle que la lignée 293, qui contient, intégré dans son génome, une région d'extrémité 5' du génome d'un adénovirus de type 5 (Ad5) et ayant une taille correspondante à approximativement 11 % de celle du génome entier de cet adénovirus.



(après digestion par Cla I)

recombinaison in vivo



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

International application No.

r 			PC1/FR 93	/00204
T-+ /	ASSIFICATION OF SUBJECT MATTER C1.5 C12N15/86 A61K48/00	; C12N15/19	; C12	N15/26
According	to International Patent Classification (IPC) or to be	Oth national classification a	and IPC	·
B. FIE	LDS SEARCHED	and delice classification a	iid II C	
Minimum o	locumentation searched (classification system followed	by classification symbols)		
Int.	1. ⁵ C12N; A61K;	С07К		
Documenta	tion searched other than minimum documentation to th	e extent that such documents	are included in the	ne fields searched
Electronic d	ata base consulted during the international search (nam	ne of data base and, where pr	acticable, search t	terms used)
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where	appropriate, of the relevan	t passages	Relevant to claim No.
Х	WO,A,8 800 971 (COMMONWEAL AND INDUSTRIAL RESEARCH OR 11 February 1988	TH SCIENTIFIC GANISATION)	,	1,7,9
Υ	see claims 1-4,6,30			1-10,12, 13
Y	COLLOQUE INSERM (HUMAN GEN INTERNATIONAL WORKSHOP) Vol. 219, 11 April 1991, P pages 271 – 272	ARIS, FRANCE		1,2,4, 6-10,12, 13
	QUANTIN, B. ET AL. "Adenov expression vector in muscl application to dystrophin" see the whole document	irus as an ' e cells		•
	,			
		-/		
Furthe	documents are listed in the continuation of Box C	See patent fam	nily annex.	
'A" documer	rategories of cited documents: It defining the general state of the art which is not considere particular relevance	"T" later document publi date and not in confl the principle or theo	ici with the applica	national filing date or priority
E" carlier do L" document cited to	reument but published on or after the international filing dat t which may throw doubts on priority claim(s) or which i establish the publication data of protein citation	e "X" document of particu considered novel or	lar relevance; the c	claimed invention cannot be red to involve an inventive
O" documen	t referring to an oral disclosure, use, exhibition or othe	"Y" document of particular considered to involve combined with one or	ve an inventive si I more other such do	laimed invention cannot be the when the document is occuments, such combination
inc priori	t published prior to the international filing date but later that ty date claimed	"&" document member o		
ate of the a	ctual completion of the international search	Date of mailing of the in	ternational searc	h report
12 May		25 May 1993 (-
	iling address of the ISA/	Authorized officer		
csimile No.	AN PATENT OFFICE			
wimite No.		Telephone No.		i i

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

:-L.

international application No.

PCT/FR93/00264

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
Y	COLLOQUE INSERM (HUMAN GENE TRANSFER, INTERNATIONAL WORKSHOP) Vol. 219, 11 April 1991, PARIS, FRANCE pages 51 - 61 STRATFORD-PERRICAUDET, L. & PERRICAUDET, M. "Gene transfer into animals: the promise of adenovirus" see the whole document	1-10,12 13
Y	EP, A, 0185573 (INSERM) 25 June 1986 (cited in the application) see the whole document	1-10,12, 13
Y	SCIENCE. Vol. 252, No. 5004, 19 April 1991, LANCASTER, PA US pages 431 - 434 ROSENFELD, M.A. ET AL. "Adenovirus-mediated transfer of a recombinant alphal-antitrypsin gene to the lung epithelium in vivo" specially figure 1 see the whole document	1,2,4, 6-10,12, 13
Р,Х	NUCLEIC ACIDS RESEARCH Vol. 20, No. 9, 11 May 1992, ARLINGTON, VIRGINIA US pages 2233 - 2239 WILKINSON, G.W.G. & AKRIGG, A. "Constitutive and enhanced expression from the CMV major IE promoter in a defective adenovirus vector" see the whole document	1,2, 5-10,12, 13
Y	IMMUNOLOGY TODAY Vol. 11, No. 6, June 1990, CAMBRIDGE GB pages 196 - 200 RUSSELL, S.J. "Lymphokine gene therapy for cancer" see page 197, column 1, line 10 - column 2, line 27	1-10,12, 13
A	see page 196, column 2, line 29 - line 38 see page 199, column 1, line 42 - line 47	11
Y	PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF USA. Vol. 87, No. 22, November 1990, WASHINGTON US pages 8746 - 8750 VENKATESH, L.K. ET AL. "Selective induction of toxicity to human cells expressing human immunodeficiency virus type I Tat by a conditionally cytotoxic adenovirus vector" see figure 1	1,2, 5-10,12, 13

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

FR 9300264 SA 71741

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report.

The members are as contained in the European Patent Office EDP file on

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

12/0

12/05/93

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
WO-A-8800971	11-02-88	AU-B- AU-A- EP-A- JP-T-	612983 7789987 0275300 1500755	25-07-91 24-02-88 27-07-88 16-03-89	
EP-A-0185573	25-06-86	FR-A- CA-A- DE-A- JP-A-	2573436 1266627 3586092 61158795	23-05-86 13-03-90 25-06-92 18-07-86	

7

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande Internationale No

PCT/FR 93/00264

I. CLASSE	MENT DE L'INVEN	FION (si plusieurs symboles de clas	sification sont applicables, les indiquer tous) 7	
			elon la classification nationale et la CIB	
SIB	5 C12N15/8 C12N5/06	6; A61K48/00); C12N15/19; (C12N15/26
II. DOMAI	INES SUR LESQUEL	S LA RECHERCHE A PORTE		
- 1		Document	tation minimale consultée ⁸	
Systeme	e de classification		Symboles de classification	
CIB	5	C12N ; A61K	; СО7К	
		Documentation consultée autre (où de tels documents font partie	que la documentation minimale dans la mesure des domaines sur lesquels la recherche a porté	
- Podu		10		
		S COMME PERTINENTS ¹⁰		
Catégorie °	IUtu	otification des documents cités, ave des passages pertin	ic indication, si nécessaire,12 nents 13	No. des revendications visées 14
X	WO,A,8 8 AND INDU 11 Févri	300 971 (COMMONWEAL JSTRIAL RESEARCH ORG	TH SCIENTIFIC GANISATION)	1,7,9
Υ		vendications 1-4,6,1	10	1-10,12, 13
Y	COLLOQUE INTERNAT vol. 219 pages 27 QUANTIN,	1,2,4, 6-10,12, 13		
	applicat	on vector in muscle ion to dystrophin' document en entier	ecells :	
			-/	
"A" docu cons "E" docu tion: "L" docu prior autre "O" docu une "P" docu postericureme	sidere comme particullè ument antérieur, mais p al ou après cette date ment pouvant jeter un rité ou cité pour détermi e citation ou pour une r ument se référant à une exposition ou tous autr ment publié avant la da ent à la date de priorité	général de la technique, non rement pertinent ublié à la date de dépôt internadoute sur une revendication de iner la date de publication d'une raison spéciale (telle qu'indiquée) è divulgation orale, à un usage, à est moyens	"T" document ultérieur publié postérieureme international ou à la date de priorité et à l'état de la technique pertinent, mais cle principe ou la théorie constituant la ble principe ou la théorie constituant la ble document particulièrement pertinent; l'in quée ne peut être considérée comme nou impliquant une activité inventive "Y" document particulièrement pertinent; l'in diquée ne peut être considérée comme in activité inventive lorsque le document es plusieurs autres documents de même nat naison étant évidente pour une personne de document qui fait partie de la même fam	n'appartemenant pas cité pour comprendre lase de l'invention nvention revendi- livelle ou comme nvention reven- npliquant une nt associé à un ou ture, cette combi- tel du métier.
IV. CERTIFI				
	12 M/	tionale a été effectivement achevée AI 1993	Date d'expédition du présent rapport de r 25. 05. 93	echerche internationale
Administration	on chargée de la recherc OFFICE EU	the internationale	Signature du fonctionnaire autorisé CHAMBONNET F.J.	

III. DOCUME	N1S CONSIDERES COMME PERTINENTS DEUXIEME FEUILLE)	NSEIGNEMENTS INDIQUES SUR LA SUILLE)		
Catégone °	Identification des documents cités, ¹⁶ avec indication, si nécessaire des passages pertinents ¹⁷	No. des revendication visées ¹⁸		
Y	COLLOQUE INSERM (HUMAN GENE TRANSFER, INTERNATIONAL WORKSHOP) vol. 219, 11 Avril 1991, PARIS, FRANCE pages 51 - 61 STRATFORD-PERRICAUDET, L. & PERRICAUDET, M. 'Gene transfer into animals: the promise of adenovirus' voir le document en entier	1-10,12, 13		
Y	EP,A,O 185 573 (INSERM) 25 Juin 1986 cité dans la demande voir le document en entier	1-10,12, 13		
Y	SCIENCE. vol. 252, no. 5004, 19 Avril 1991, LANCASTER, PA US pages 431 - 434 ROSENFELD, M.A. ET AL. 'Adenovirus-mediated transfer of a recombinant alphal-antitrypsin gene to the lung epithelium in vivo' specially figure 1 voir le document en entier	1,2,4, 6-10,12, 13		
P,X	NUCLEIC ACIDS RESEARCH vol. 20, no. 9, 11 Mai 1992, ARLINGTON, VIRGINIA US pages 2233 - 2239 WILKINSON, G.W.G. & AKRIGG, A. 'Constitutive and enhanced expression from the CMV major IE promoter in a defective adenovirus vector' voir le document en entier	1,2, 5-10,12, 13		
Y	IMMUNOLOGY TODAY vol. 11, no. 6, Juin 1990, CAMBRIDGE GB pages 196 - 200 RUSSELL, S.J. 'Lymphokine gene therapy for cancer' voir page 197, colonne 1, ligne 10 - colonne 2, ligne 27	1-10,12, 13		
A	voir page 196, colonne 2, ligne 29 - ligne 38 voir page 199, colonne 1, ligne 42 - ligne 47	11 .		
	-/	•		

III. DOCUME	NTS CONSIDERES COMME PERTINENTS 14 (SUITE DES RENSEIGNEM DEUXIEME FEUILLE)	TENTS INDIQUES SUR LA
Catégorie °	Identification des documents cités, ¹⁶ avec indication, si nécessaire des passages pertinents ¹⁷	No. des revendicati visées ¹⁸
Y	PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF USA. vol. 87, no. 22, Novembre 1990, WASHINGTON US pages 8746 - 8750 VENKATESH, L.K. ET AL. 'Selective induction of toxicity to human cells expressing human immunodeficiency virus type I Tat by a conditionally cytotoxic adenovirus vector' voir figure 1	1,2, 5-10,12, 13
	(0 (featile additionnelle) (Octobre 1931)	

ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE RELATIF A LA DEMANDE INTERNATIONALE NO.

FR 9300264 SA 71741

La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche internationale visé ci-dessus. Les dits membres sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets.

12/05/93

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Memb famille	re(s) de la de brevet(s)	Date de publication
WO-A-8800971	11-02-88	AU-B- AU-A- EP-A- JP-T-	612983 7789987 0275300 1500755	25-07-91 24-02-88 27-07-88 16-03-89
EP-A-0185573	25-06-86	FR-A- CA-A- DE-A- JP-A-	2573436 1266627 3586092 61158795	23-05-86 13-03-90 25-06-92 18-07-86
		· ====		

EPO FORM PO472